19日本国特許庁

m 特許出願公開

公開特許公報

昭52—142584

⑤Int. Cl².
G 01 N 27/30

20特

識別記号

砂日本分類 113 D 13 庁内整理番号 7247—23 ③公開 昭和52年(1977)11月28日 発明の数 4

審査請求 未請求

(全32 頁)

60イオン選択性電極

願 昭52-58150

②出 願 昭52(1977) 5 月19日

優先権主張 201976年 5月19日30アメリカ国

3)687725

⑦発 明 者 チャールズ・ジョセフ・バタグ

リア

アメリカ合衆国ニユーヨーク・ ロチエスター・ダムスン・ロウ

۲⁸⁵

ジャック・チェーマン・チャン

アメリカ合衆国ニユーヨーク・

ウエブスター・フオツクス・ハロ-1198

⑩発 明 者 ダニエル・サルマン・ダニエル

アメリカ合衆国ニユーヨーク・ ロチエスター・セント・ポール

・ストリート3051

⑪出 願 人 イーストマン・コダツク・カン

パニー

アメリカ合衆国ニユーヨーク・ ロチエスター・ステイト・スト

リート343

邳代 理 人 弁理士 青木朗

最終頁に続く

外2名

明細響

1.発明の名称

イオン選択性電極

2. 特許請求の範囲

- 1. (a) 内部参照電優と、(b) キャリヤ器媒中に容 解したイオンキャリヤを分散含有するパインダー からなりそして前記内部参照をとて勘合にはものイオン選択性膜と、そして勘合には立ちには立ちには立ちには立ちには立ちては立ちに、前記のではないであり、配イオン選択性な極になが、前記が表現にはをであり、でいた対しなりであることを特徴とするイオン 送択性電優。
- 2. 前記参照電極を前記支持体と前記膜との間 に設けた特許請求の範囲第1項記載の電極。
- 3. 削記支持体がセルロースアセテート、ポリ (エチレンテレフタレート)、ポリカーポネート またはポリスチレンである特許請求の範囲第2項 記載の電径。

- 4. 前記パインダーがポリ塩化ビニル、ポリウレタン、カルボキシル化ポリ塩化ビニル、塩化ビニル、塩化ビニルと酢酸ビニルとの共産合体、シリコーンエラストマー、ポリカーボネート、セルローヌエーテル、塩化ビニルと塩化ビニリデンとの共産合体、ポリビニルブチラールおよびポリビニルホルマールからなる群から選んだ重合体である特許請求の勧用第1項記載の電極。
- 5. 前配イオンキャリャがパリノマイシン、境式ポリエーテル、テトラフエニルポレート、テトララクトンマクロリドアクテン、環式ポリペプチド、第四級アンモニウム塩、式

以下介白

特開昭52-142584 (८)

(ただし式中、

I R1 : -CH3

 R^2 : $-(CH_2)_n-COO-CH_2-CH_5$

n = 1 ないし1 0

I R1 : -CH3

 R^2 : $-(CH_2)_6 - CH_5$

 $R^1 = R^2 : -CH_2 - CH_2 - CH_5$

 $R^{1} : -CH_{2}-CH_{2}-CH_{3}$ $R^{2} : -CH_{2}-C-(CH_{5})_{5}$ $V \qquad R^{1}=R^{2} : -\frac{1}{2}$

び次の修造式

以下介白

山山江

(ただし式中

- a) $R = CH_2CON(CH_2CH_2CH_5)_2$
- b) R = CH₂CON-(CH₂)₁₁-CO₂CH₂CH₃)の化 CH₃ 合物からなる群から選んだものである特許消水の 範囲第1項礼戦の電極。
- 6. 同配キャリヤ路媒が芳香族エーテル、脂肪 族エーテル、フタル酸エステル、アジピン酸エス テルおよびセパシン酸エステルからなる群なら選 んだものである特許請求の範囲第1項記載の電極。

の質極。

9. 削記乾燥させた内部診照整極が固体の導覧 性層と、監極を湿潤させると取気化学的に接触する相俗性レドックスカップルとからなる特許請求 の範囲第1項記載の距極。

10. 前記導電性層が粒状炭素と、セラチン、ポリピニルアルコール、ポリアクリル鍛むよびポリピニルピロリドンからなる辞から進んだペインダーとからなる特許請求の範囲第9項記載の電径。

11. 向記レドックスカップルがフェリ/フェロシアン化鉄イオン対または紅一/第二コパルトターピリジルイオン対である特許請求の範囲第9項を載の監査。

12. 刷記録水性パインダーがポリ塩化ビニル、塩化ビニルと酢酸ビニルとの共収合体、シリコーンエラストマー、ポリカーポネートおよびセルロースエステルからなる群から汲んだ取合体からなる特許請求の範囲第9項記載の電磁。

13. 削削イオンキャリャがパリノマイシン、環式ポリエーテル、テトラフエニルボレート、テトララクトンマクロリドアクチン、環式ポリペプチド、式

以下余白

$$R^{1}$$
 : $-CH_{2}-CH_{2}-CH_{5}$
 R^{2} : $-CH_{2}-C-(CH_{5})_{5}$

N R¹=R² : -CH₂ →))の化合物および 次の構造式

(ただし式中

a) $R = CH_2CON(CH_2CH_2CH_5)_2$

以下介白

(ただし式甲、

$$R^2$$
 : $-(CH_2)_n-COO-CH_2-CH_3$

$$R^2$$
 : -(CH₂)₆-CH₅

$$R^{1}=R^{2}$$
 : $-CH_{2}-CH_{2}-CH_{3}$

b)
$$R = CH_2CON - (CH_2)_{1,1} - CO_2CH_2CH_5$$
) \emptyset (b)

合物からなる群から進んだものである特許請求の 範囲第9項記載の電極。

CH .

14. 前記キャリヤ溶媒が芳香族および脂肪族のエーテル、フタル似エステルおよびセペシン酸エステルからなる群から進んだものである特許請求の範囲第9項記載の監査。

15. 水性状の特定イオン活動度を測定するに当り、(1)(a)乾燥させた内部参照電優と、(b) との内部
参照電極に接触させて設けた被検試料と接触すべき場所が比較的均一を厚みである竦水性のイオン
透択性膜とを備えた乾式操作可能カイオン選択性
で使に可記水性液の試料を同電電の疎水性膜に対してのみ適用し、そしてそのイオン選択性阻極が、
ポテンシャルを電極が平衡に達する前に測定することを特徴とする方法。

16・前記電池が平面形でありそして約50 A4 以下の水性液試料を用いる特許請求の配舶與15.項記載の方法。

17. 削記イオン選択性電像を削記試料と接触させた後悔定時間後において電像が示すポテンシャルを、実質的に同一電像について実質的に同一外部条件下で予め求めておいた機能補正曲線と対比することにより、間電像が示すポテンシャルから前記水性液中の前記特定イオンの機能を求める特

18. (a) 参照監督を作成し、(b) これを乾燥させ、そして(c) イオンキャリヤ、キャリヤ溶媒および硬水性パインダーからなりかつ被検試料と接触させるべき場所が予め定めた均一な厚みである硬水性のイオン選択性膜を削配参照電極が乾いている間にとれに接触させて形成することを特徴とする乾式操作可能なイオン選択性電極の契法。

許請求の範囲第15項記載の方法。

19. (a) 金属/金属塩谷服 電極を作成し、(b) この金属/金属塩谷照電極にアニオンが金属塩のアニオンと共通である水谷性塩と陳水性パインターとからなる乾いた電解質層を積着し、そして(c) イオンキャリャ、キャリャ溶媒 および 疎水性 パインダーからたりかつ被検試料と接触させるべき場所が

ンダーからなりかつ被検試料と接触させるべき場所が予め定めた均一な厚みである硬水性のイオン 選択任限を前記電解質層が乾いている間にこれに 接触させて形成することを特敵とする乾式操作可 能なイオン選択性笛優の製法。

22. (a) 支持体上に導電性金属の層を真空蒸電により形がし、(b) その金属的の表面部分を化学的にその金属の不容性場に変えて金属場の層を形成し、(c) その金属場上にアニオンがその金属場のアニオンと共通である水器性塩と親水性パインダーとからなる監解液の層を適用し、(d) その電解とでは、(e) その電解質節があいている間になれるイオンキャリャ、キャリャを辞集し、そして(f) (e) で配した層を乾燥することを特徴とする乾式操作可能かイオン送択性を優の設法。

23. 可記符許請求の助的いずれかに配載したタイプの気傷の対(24,26)を支持するフレームであつて、向かいあつた第一の装面(23)と
第二の装面(30)とを有する非導電性の面状部

特開昭52-142584(4)

予め足めた均一を厚みである辣水性のイオン選択 性膜を前記電解質層が転いている間にこれに接触 させて救層することを特徴とする範式操作可能を イオン選択性質極の製法。

20. (a) 金属/金属塩谷照塩種を作成し、(b) この容照電極の金属塩部分に聚触させて電解質層を乾燥させ、そして(d) イオンキャリャ、キャリャ溶媒および疎水性パインターからなりかつ被検試科と接触させるべき場所が予め定めた均一を厚みである疎水性のイオン選択性電極の製法。

21・(a) 金属/金属塩谷服 監 速を作成し、(b) この 容服 電 権の 金属塩部分に接触させて 取解 質 層 を次の 工程すなりわ(I) その金属塩上にアニオンが その 金属塩のアニオンと共通である水谷性塩と 親水性 パインダーとからなる 電解 液の層を 適用 しそして (c) イオンキャリャ、キャリヤ溶媒 および 疎水性 パイ

以下余白

15

10

1!

2(

特開昭52-142584 (a)

1 5

2 0

3. 発明の辞細を説明

との免明は、分析態定に、特に溶液中の特定イ オン農度を削定するための電産に関する。より共 体的に示べれば、との発明は、水性が、特に血管 のような体放中のイオン濃度をポテンシオメトリ 一的に測定するのに使用をする多層要素に関する。 関連技術としては、浴液中のいろんをイオンを 固定するためのタイプおよび構造が異なる多種多 様の電極がある。かようを測定用の器巣は、参照 電極および別個のイオン遊択性電極を具備するの が、一般である。イオン選択性覚症には、参照覚池 が編入されている。参照電極およびイオン選択性 電極を同時に同一被検放中に受費すると、電気化 学的電池が構成され、ポテンシャルが発現する。 とのポテンシャルは、イオン選択性電極が膨ずる 裕祉中の特定イオンの農度の関数であるそのイオ ンの活動度の対数に比例する。このポテンシャル と俗形中のイオン活動度との関係は、周知のネル

回路またはゼロ電流電位差測定回路を使用する。 従来のイオン選択性電極は、既知ポテンシャル の半電池一般には Ag/AgCi/ XMCi * と接触してい る既知の参照俗版を入れた電極本体(通常はある タイプのガラス容器)を備え、その電極本体の崩 孔にイオン遊択性のガラス腺を、未知の溶放中に 能極を設備した際にはそのガラス膜が能極本体内 の参照裕散およびその未知裕被の両者に接触する ように取りつけた構造であつた。適当な金属プロ ウプにその金属の不容性塩の脂を被告したものを 亀徐本体中の参照溶液中に浸渍して、これを電極 の接触に用いていた。電盤の選択性は、ガラス腺 の組成ないし成分により足まる。この明細書では、 かような電極を「ペレル」電極と呼ぶととにする。 とのタイプの電極については、米国符許第 3 5 9 8 7 1 3 号および 同集 3 5 0 2 5 6 0 号に

近年、合成集合体のイオン選択性験が、イオン 選択性ガラス族の代替物として開発され、「ペレ ル」電極を用いてポテンシオメトリー的に測定で

きるイオンの複数が多くなつた。かようを換は、一般に、イオンキャリャの裕祉を含度させた宣合体パインダーをいし支持体からなる。このタイプの段は、偕々の注文に応じ、イオンキャリャおよびその容媒等を注意探く選択することにより、特定イオンを選択的に透過するよう設計できる。このタイプの段およびかような腹をガラス膜の代りに使用した「パレル」電磁は、米田特許男

ンストの式で表わせる。賞極間のポテンシャルの

御定には、電気的測定装置、通常は直接読みとり

従来のイオン選択性電極の主たる欠点としては、 次のようをことがある。

- (1) 価格。一般に、電極1個が数百ドルもする であろう。
 - (2) 脆弱性。ガラス電極の本体および膜が脆弱

である。

詳細な説明がある。

(3) 再現性。 関整操作を極めて注意深く行つたとしても、 体放のようを未稠整液の酸イオン活動心度の 超定に用いた 電極は、 先の被検液による汚染のポテンシャルがあるため、 その電極の (ガラスまたは 連合体) 映の正確を組成が不明であり、 そのため、 結果はしばしば髪わしい。

とれらの問題を解決する意図で、Cattral.R.W.および Freiser, H., Anal. Chem., 43 1905 (1971) 並びに James, H., Carmack, G., および Freiser, H., Anal. Chem., 44 856 (1972) は、白金融をたとえばジドデシルリン酸カルシウムのポリ塩化ビニル溶液の簡で破液してなるカルシウムイオン透訳性の「致微ワイヤー」 監徳を提案している(英国特計第1375785 号も紊敗されたい)。だが、これらの著者等は、内部銀準診照電徳や内部参照容敵の使用について向も述べておらず、具体例の配駁ではこれらの成分を排除している。かようを電機の評価は、

1 9 7 2 年 1 0 月 に ハン ガリー 国 ムットラフェレ

特別昭52-142584(0)

1 (

2

5

2 (

ッドで開催されたイオン遊択性危極についてのシンポシウムにおいてStworzewicz, T..

Cyapkibwicz, J., およひ Lesko, M., 等が発表した。 Selectivity of Coated Wire and Ion-Selective Electrodes。 と題する報告(Punger, E., 編 Ion-Selective Electrodes, 259-267 頁、1973年プタペストで発行、中の顧母録)中にあるか、それによれば、かようを追覆は、電気的ボテンシャルの変動が大きく、頻繁に再降単化を行う必要があるため、商業的使用が困難である。

他の公知のイオン選択性電機としては、米国特計第3833495号および向第3671414 号記載の診照電機および水業イオン選択性電極かある。これらは、一端が被検散に対し開いている収縮自任の管御血体中に、しかるべき「容無無体」たとえば寒天、カルボキシメチルセルロース、ボリビニルアルコール等で増粘したイオン性塩をよりとは KCBの診照裕液を入れ、これに浸漉した銀ーハロゲン化鍛診照電液を用いるものである。使用 に当つては、参照浴液が被検液と直接接触し、間にイオン選択性膜は存在しない。また、雅せんされている電極関製手順では注射器を用いて矩解を を管構造体中に注入している事実からわかる叫く、 参照浴液はかなりな額の水を含んでいる。

フランス特許第2158905号には、しかるべき塩(たとえば KCB)の水和メチルセルロースケル中の溶液を内部診断機として用いたイオン交換圏で、たとえばパリノマイシンのようなしかるるがかけない。カーキャンやボリカーボネートしておくのようなくがあれているのでは、ないのでは、ないのではない。では、のでは、ないのではない。では、AgCB)のではない。では、ないないない。には、AgCB)のでは、ないまたは、AgCB)のでは、ないまたは、AgCB)のでは、ないまたは、AgCB)のでは、ないまたは、AgCB)のでは、ないまたは、AgCB)のでは、ないまたは、AgCB)ので、かいまたは、AgCB)ので、ないまたは、AgCB)ので、ないまたは、AgCB)ので、ないまたは、AgCB)ので、ないまたは、AgCB)ので、たいまたは、AgCB)ので、たいまたは、AgCB)ので、たいまたは、AgCB)ので、たいまたは、AgCB)ので、たいまたは、AgCB)ので、ないまたは、AgCB)ので、ないまたは、AgCB)ので、大いまたは、AgCB)ので、たいまたは、AgCB)ので、大いまたは、AgCB)の過用的、「水和」されている。

球水性イオン交換簡脂材料を、何フランス特許に比較の如く、米国特許第3134697号の方法により設定した場合には、その含水率は15ないし50%である。かようなイオン交換簡脂材料から、この水和水を除去することが容易でないことは、当業者のよく知るところである。

フランス特許第2158905号のものと同様で ある。

Genshaw 等への米国特許第3856649号お よび向一着らによる Analytical Chemistry 45 巻 1782-84頁所載の Miniaturb Solid State Potassium Electrode for Serum Analysis" と麹する農文には、カリウムイオン枝出用の遺体 状態のイオン選択性角盤が記載されている。との ものは、ワイヤー上に、電導性の内部要素と(そ の装面部分にはカチオンとしてその内部要素のカ チオン形を有し、またアニオンを有する塩がある)、 その生と密接しておりかつそのアニオンの水浴性 塩を含む歯体の親水性層と、そしてその親水性層 と独慰している鍵水性胎とからなり、これにより **被較イオン含有放中に電極を受賞した場合前記報** 水性層は嵌破イオン含有限と接触しないようにな つている。この特許には、電極を、その製造過程 中「水和した」状態に維持することが重要である とあり、その集3欄第27-29行には、「この 水和状態か、この発明の電優の選正椒能にとつて

特開昭52-1,42584(7)

態要であると思われる。」と配敷されている。

削記 Genahaw 着の特許には具体的に明記されて いないか、前記の論文化明記されておりかつ後記 実施例で示すとおり発明等もこの強の危険の評価 に際して見出したとおり、正確を再現性のある結 果を得るためには、この種の電極は、製造長期間 乾燥状態(すなわち相対温度40~50%の大気 条件下)で保存したのであれば、使用前に水和し なけれはならない。水和するには、塩穣を水浴放 中に保存するか、またはイオン活動度の過定に便 用する前に、水浴桜中で予備觸整するととが必要 である。これを行わないと、少くなくとも電極が 試料放化よつて水和されるまでは、ネルンストの 式に合わない結果となり後で述べる如く実質的に ランダムな変動を示す。さらに、もし転極を「乾 いたし状態ですなわち子佛調整を行わない状態で 用いて約100 AB 以下のオーダーの少量の試料液 中のイオンを定数するなら、そのワイヤー電極を 平衡状態にするのに必要なかなりな数の水が吸収 されるため、再現性のあるポテンシャルの読みが したがつて、Genahaw等の「歯体状態」の電機は、それ以前のものに比べ、電極の大きさおよび 想定に必要な試料の質の点で相当な利点があるけれども、なお、湿剤状態で保存するかまたは使用

得られる前に現実のイオン漁度がかなり変化する。

前若干の期間水和させる(すなわち予塘幽野する) 必要があるという欠点がある。

米国特許第3649506号および同第
3718569号には、電気化学的に活性を金属の装面層をもつた導体を、ガラスと前記活性金属のハロゲン化物との混合物からなる第一被独で次いてイオン選択性ガラスの第二被独で被領した「固体状態」のガラス電極が記載されている。と

れらの電機も、従来のガラス電極と同様な予備期 盤を必要とするであろう。

米昭特許第39000382号には、酸素もしくは、は二酸化炭繁電機としてかつイオン連択性電機としてかつイオン連択性電機といる。との特許の第2輛第43-53行には、各層は、酸砂の金科ワイヤー芯を各有級裕和中にを設け、次いで治療を無発することにより連用できるという趣目の示唆かあるか、これは同特許に17で示されている編成版サトリウムと現化ナトリウムと増化ナトリウムと増化けなからなる「電解質励力」から得られる。このではないからである。このでは水溶液であると明記する。

との発明は、

- (a) 乾燥させた内部器熟強機と
- (b) との移用電径に接触している段水性のイオン選択性膜と

を備えた乾式操作可能なイオン遊択性電極を提供

する。

御定に使用前、とれを予備網整する必要がない。 参照電極は、金融/金融塩参照半電池であつて も、乾燥させた単一層もしくは多層のレドックス カップル参照電極(後配の如く水性試料を適用す ると同様に湿剤する)であつても、よい。との明 細書で用いる「乾燥させた」なる語は後で定録す る。

との発明のイオン選択性重複は、イオン設度の

特開昭52-142584(8)

被の實行だ都定による分析用に設計したとの発明の新規イオン選択性単域は、維造が簡単で、しかるべき低価格で製造容易であるため便い捨て可能であり、しかも経済上一回きりの使用が可能であっため、神定毎にイオン超択在疑ば元のままであり、ひいては結果が使めて正確である。依で詳細に説明するが、との発明の延復は、いろんな万式、形、大きさに製造できる。

この発明を完全に理解するには、 単模ドリフト の現象を理解しなければならない。 等棟ドリフト とは、 イオン含有軽散と接触しているイオン超択 性能観が感するポテンシャルの軽時変動である。

単様ドリフトは、明らかにいろんな要因、たと えは時間の経過と共に破機溶液の溶媒(一般には 水)がイオン選択性膜を迅過すること、このこと により被検液中のイオン選展が質値の近傍のとこ ろて変効することなどによる。

1 オン選択性電極はすべて多かれ少なかれドリフトするが、従来の電極では、これを予備調整してテスト条件下で単過すると思われるものに近い

平衡状態にすることにより、ドリフト現象を最少 限にしている。とのように、質値を用いる者がド リフトを起す要因を放することにより、テスト条 仵下でのドリフトを放じていたのである。してみ れば、全く予備調整を施さないイオン選択性質値 の便用は、梁刻なドリフトを招き、油常は予備誠 終によつて達成される平衡状態がテスト条件下で 選せられる以前には、イオン農阪の測定に使用不 能であるようなポテンシャル創定値しか得られな いであろうと誰しも考えるであろう。この始明に よれば、如何なる種類の予備調整も施すことなく 使用できるイオン選択性資便を製造できること、 そしてその電極が示すドリフトは、場合によつて は相当なものであるとともあるが、これを袖正し て破機液中の特定イオンの減度を正確にかつ再現 性よく測定できることがわかつた。

この明細書中「乾式操作可能な」なる語は、使用前に「認識」貯蔵(すなわち水屑液中に保持)をしたり、予備調整(すなわち塩屑液中に受賞)を施さなくても、水屑被検液のイオン濃度の函数 20

この発明の電便の個々の治に殺し、この明訓符中「雄い」ないし「海畑」なる胎は、尽みが約1.25 班以下である層を起収するのに用いる。かような海層は厚みが約0.25 班以下、特に約0.05 班以下のオーチーであるのが好ましい。

この明維者中、「収式操作可能な」に係のイオン選択性調の厚さに関し「予め足めた均一な」なる話は、その層の被検試料と接触させるべき場所

この明問毎中で、この発明の記憶の様に難して 用いる「乾燥させた」なる路は、最近時にかよう なMを破坏条件すなわち副温、供煮気日本の条件 は付し、充分質の器数ないし分散媒を解去して応 を、その上に上途層を施す前に、姿姿楽界で通常

特開昭52-142584(9)

10

15

20

紫衣されている意味での非粘着性にすることによ つて行られるかような際の物理的状態を示するの である。この裕煕ないし分散説を除云する乾燥と そか、との発明の単位に「東武銀作」可能性を付 ムする主たる一つの要因である。何なそうなるか という砂南は充分にはためされておらず、またと の影明の背極はいかなる作用無論によつても何ら 限定されるものでけないが、克兵工を中に私の指 失を伴つて帰が収むしたことが、極端な低相刃症 度すなわち20 BRH またはそれ以下といつた肖 筋な貯蔵条件下にむいてさえ、「乾蝉させた」高 とこれに鮮な上述りしたイオン毛択性感との間の 紧密な接触を係断するものと思われる。この点に **御し、製造時の乾燥条件の柏対温及は、予助され** る使用外許との関連で選択決定するのが一般に重 ましい。そのようにすわな、イオン遺状性膜に歳 **適の水和状態を達成できるであろり。だが、その** ようにしなくても有用な電極灯衫ることかできる。 との発明の言葉のある器の乾燥させた展用のより 具体的な条件および要件については後配する。

この明治館でいり取録させた層の典型的なものは、次の条件下で層を形成することにより得られる時である。

- (A) 約5ないし約9監は第のセラナンを含む路被を約64 ½m² のレベルで遊射し、これを次の米件で免除させる。すなわち、
 - (1) 約6分向4℃、50分kHの資息で付してントし、てして
 - (2) 約4分師21℃、50为RHで起かす。
- (B) 約5ないし約9進量労のポリビニルブルコールやポリアクリル版2 ヒドロキシエチルを含む裕敵を約649/m²のレベルで適削し、これを次の条件で乾燥させる。すなわち、
 - (1) 約6分削55℃、50名RHでヒートセットし、そして
- (2) 約4分間35℃、50%RHで見かす。 これらの乾燥染件は、絶対的なものではないが、 溶照角解質腫用のパインダーとして適切ないろん な薫合体マトリックスを用いて、この鳴細質に配 載した型の乾燥させた顔を待るのに使用できる代

数的条件である。このようにして得られる層は、 イオン選択性融適用前の診照質極層に必要な 「冤嫌度」を有する。

私述の知く、従来「固作状態」の複粒と呼れれていたものは、内部電解炎として、塩の水溶剤、水和した塩、または塩含炭ガラス層のいずれがを含むことがイオン酸肽の趣定を行うのに必要であ

つた。これらの公知質極はいずれも、イオン温度 の測定に使用する前に、予備調整を行う必要があ つた。この発明によれば、驚くべきことには、 「乾燥させた」内部参照電解質と予め定めた均一 **万厚みのイオン選択性峡とを有する電板を用いれ** は、従来は予備調整を施した電極でしか選成でき なかつたレベルの精度でもつてイオン漁度のポテ ンシオメトリー的測定を、外気条件下でしかも実 質的な予備調整ないし湿潤貯蔵を何ら必要とせず に、実施できることがわかつた。この発明のイォ ン選択性電極は、乾いた固状外観を呈し、かつた つた一個(すなわち約50μ& 以下好ましくは約 10 μ&)の被検液でもつて正確な測定を実施で きる。この発明の電極は使用前に予備調整する必 妄がなく、 一般に 5 分以内で剛定を実施でき、 じ かも価値が安く、一回きりの測定で廃棄できるた め、使用による汚染を回避でき、新しい顔足毎に イオン選択性膜の完全無欠性が保証されることに なる。さらに、この発明のイオン選択性膜を用い

る新規御足法によれは、迅速でしかも正確なイオ

特開昭52-142384(10)

10

20

ンの定准を行うことができる。

以下、この明細督中で一つの層を他の一つの層の上に「破役」、「適用」または「盛布」すると
比較するが、これらの語は、一層の上に他庸を豫
層をいした称することならびに通常の盛布、及び
または押出技法を用いて各層を磨づみする実験の
被機操作を含む意味であることはいりまでもない。

この発明の範式操作可能なイオン選択性蓄極は、

- (a) 乾燥させた内部参照要素と、
- (b) その参照 育核と接触している 媒水性のイオン選択性膜であつて 被検 液と接触させるべき 配分が予め足めた 均一 な厚みであるものと、そして(c) 場合によつてはさらに支持体とからなる。

多照電極

容被中のイオン活動度ひいてはイオン機度の測定に有用な任意のイオン選択性電極におけると同様に、この発明の電機も内部参照電極を有する。 内部参照電域は、一定の参照ポテンシャルを示す のであるが、この参照ポテンシャルに対して、イ オン選択性 郵帳と根検 被との界面で発生するポテンジャルを測定するわけである。

この発明によれば、内部参照す板には二つのタイプがあり、いずれも有用な結果を達成するのに必要な一足の参照ポテンシャルを示す。有用な舒服な板は、

- (1) 金属/金属塩電優(単1図)および
- (2) レドックスカップル電極(第2図)である。

金属/金属塩電極

普通に用いられる内部参照管極は、金銭をその金銭の不容性塩と接触させてなり、その不容性金属塩が寄解質すなわち当該金属塩のアニオンを含む溶液と接触している。核めて普通に用いられるかようを要素の一例は、Ag/AgCI/XMCI⁻(式中XMCI⁻に既知 CI⁻ 機度の溶液を示す)で表わすことができ、塩化銀被覆を施した銀ワイヤーからなる。このものはたとえば銀ワイヤーを脱知塩素イオン機能の水溶液中に浸漬することにより製造できる。カロメル電極、Hg/Hg₂CI₂/CI⁻ は、

この型の質核の他の一例である。この型の内部移 脱電検は、大抵のパレル なびにかいて、また既知 のいわゆる「固体状態」の(Genshaw 等への前記 米国科針にかいてそう呼ばれている) 新徳にかい て用いられている。 既知の「簡な状態」の質様に ないては、 首解質溶液は、 既述のとかり、 水和した PVA、 嫌水性 イオン交換強脂等 からなる。 これに対し、 この発明の容無な便に、 塾売の間に乾燥され、 そして予期できないことで あるが、 使用前に調整する必要がない。

この発明によれば、金属/金浜塩 参照 電板は、金属の導時性層を公知の目标で用いられているようなその金属の塩の層と接触させたものと、その金属塩 脂と 接触している乾燥させた 電解質とを有する。

導電性金属層は、 この明紀律に記載する電極の 構造等に方式と矛盾しない限り、 かような電極に 従来用いられていた 周知の型の任意の しかるべき 減電性金属 からなることができる。 毎に有用な導 乳性金属としては、 銀、 ニッケル、 白金および金. のしかるべく痒い層がある。

導電性層と接触している塩磨は、導電性脂の金 厳と共に一定の界面電位を確立するものであれば、 真電性階の金属の任意の不器性塩から異質的にな ることができる。かような層は、周知でありかつ 前端の軽許その他の刊行物に詳しく記載されてい るが、一般に口当該金属の酸化生成物である当該 金典の塩、たとえば AgC!, Hg,Cl, 等からなる。 との発明の特化好ましい態様では、前配局知のAg/ AgnX (式中XはS⁻⁻、Cl⁻、Br⁻ またけ I⁻ でnは 10 1 またけてである)なる界面を用いて参照電便の ポテンシャルを確立する。この型の質を要素は、 いろんな原知技法を用いて製造できる。一例をあ げれけ、戯の魔をワイヤー、名ずたは支持した得 府として塔殿ハロゲン化銀中に受破することによ り製造できる。この発明の好ましい眼様にあつて は、後配する型のしかるべき支持体、好ましくは **新設性フイルム上に銀を真空蒸煮し、次いでその** 銀形の表層を化学的にハロゲン化銀にかえること **Kより、前配の銀/ハロゲン化鉛カップルを作成**

特開昭52-142564(山)

する。一般に合所を化学的に金輪ハロゲン化物に 加える技法としては、命民(この場合には無)の 殺顔を、形成したいハロゲン化物と厚一のアニオ ンを有する塩の解液に、耐酸の化学反応が超るの に光分な瞬間、充分を温度で緑色ないし照点する 方法がある。との疑の化学反応化必要な代表的辞 条件は彫刻であるか、簡単でかつ好きしい技法を **访酌の実施例に例示する。かような関係を創造す** る他の有用な技法は、米国科計第3591482 舟、同第35(12560号かよび同象38(16439 号に計載されている。これらの整許に記録された 技法は、いずれも主としてワイヤー節後の製造を 目的とするものであるが、その技法を重合体支持 体フイルム薄層上に担持した電極の熱造に転用す ることは営業者に容易であろう。別法としては、 ハロゲン化飯の高状の層を銀層上に途用してもよ い。もつとも無とハロゲン化銀の間に適正な接触 が維持されることを条件とする。 以下余户

金属/金属塩界面における金属増と金属塩増との厚さの比は実質的に任意であるが、充分に数密な金属塩の層を保証する好ましい憩様においては、不容性金属塩層の厚みを導ば性金属層全体の連みの10多以上とするのが好ましい。真空蒸粉した場所の表面をしかるべき塩にかえるこの粉10ないとも20多を化学的変換技法により製塩にかえる。

この発明の金銭/金属塩金照電板における第二の様成受素は、選解質層からなる。この発明の好ましい健様においては、この電解質層は、乾燥させた親水性等である。

この発明の乾燥させた簡解質容被は、塩と共に 固解液になつている親水性パインダーからなる。 好ましい思様によれば、この塩のアニオンは金崎 場所の塩のアニオンと共通であり、そしてこの塩 のカチオンの少くとも一部は明定すべきイオンと 間一である。

との明細等でいう「乾燥させた」親水性低解質 溶液は、米国特許第3856649号記載の水和し

たポリピニルアルコール 過と明確に相異なる。と の発明の「乾燥させた」零解密液は、塩およびし かるべき視水性重合体パインダーをそれらの塩お よび重合体用の密媒に溶かした容液の乾燥残液か らたる。

この区別は、この発明の 篤城の か法 および 便用 法についての後記記 戦により なお 一 層明 歌 に なる であろう。

の物質中特に好ましいものは、セラチン(特に脱イオン化セラチン)、アガロース、ポリビニルアルコールおよびポリアクリル酸ヒドロキシエチルのような根水性コロイドである。

イオン性塩の機留溶媒が「乾燥させた溶液」中 に若干浅つて重合体値内の實解質覚導度に寄与するに初減ない。したがつて、残留容媒が全く低低 たるように場を完全に乾燥してはたらない。一般 即としては、水が容媒である場合は、映留水は、 「乾燥させた容赦」の全重量の約20多米病、好 さしくは20多米病の有度量等に好ましくは1を いし2多であり、そして「乾燥させた」間膜循は 非枯燥性である。水以外の容媒の場合も間膜を残 引客媒レベルが迎ましい。

ず合体パインダー母被中になかすイオン件選は、 15 気後の会話/金属塩部分の組成によつで定まるであろう。 たとえば、 不容性 金属塩として AgC1 を用いたカリウム選択性常慎の場合は、塩化ナトリウム号も使用できないことはないが、論理上進化カリウムを進ぶべきである。 同一構造の歩電でナ 20

特開昭52-142584(12)

10

トリウムイオンを确定する場合に短、選化ナトリウムがお別であるう。すなわち、堪は、一般に、アンモニウム、アルカリ金属 日本の地任意のしかるべきカチオンから選んだカチオンを有し、かつアニオンとしては会議選挙の領成によりハロゲンまたは講教を有する水路性塩であろう。とれらのアニオンの海湾性会議選は通常水に不幸である。

項合なパインダーおよびイオン性塩用の剤当た 密味は、主としてそれらの頂合体および塩の増類 による。一般には、それらの塩および竜合体を移 かす種件唇葉でよい。すなわち、水はポリビニル アルコールやゼラチンのような現水性防傷が用の 好ましい唇楽である。

「免機させた」関解関補関みにより制極の応答 特性がある程度失まるから、一般には、「免機させた」順をどちらかといえは輝くするのが望ましい。 約0.0025 m ないし約0.013 m の乾燥厚さの 層が有用であることがわかつた。汗ましい遅さは 約0.005 m である。もちろん、金銭の応答解件が 頂要でない場合には前記号の限みを広範に変化でき、その上限がよび下限は、当機者の技術常計をよび下限は、当機者の技術常計をよびおいます。 よび引来上つた「個の使用要件によって定まるであるう。

を照弦優を、一幅の上に他の一点を発布することにより割着する場合には、製造の際の密布母液

中に界面活性剤をいし塗装助剤を配合するのが望 ましいことがある。かよりな添加剤は、一般に非 イオン性であるべきであり、その組成がどのよう なものであれ、各電極層界面に存在する一定の解 位差を変更するようなイオンを含んでいてはなら ず、かつ電位差測定に対し不活性であるのが好ま しい。もちろん、各界面における電位差を変更す るような森加剤を用いた場合には、2個の同一イ オン選択性電極を用い、一方は既知イオン機度の 容液に他方は未知のテスト溶液に接続して、それ らの貿種の既みを対比する示意測定法を用いるこ とにより、前記変更はこれを補正することが可能 である。前記の目的に対し有用であることが判明 した物質の中には、サポニンのような天然の界面 活性剤、ポリエチレングリコールのような合成物 質かよび Olin Mathieson 社から Surfretant 10G という商品名で市販されている物質がある。この 型のその他の有用な物質としては、 Rohm & Hass 社が市販しているTX-100、TX-405等 のようたオクチルフェノキシポリエトキシェタノー

ル類がある。

別の服様によれば、有用な金銭/金属塩(特にAg / Ag X)参照電極要素は、写真プイルムの独造に常用される技法を用いて製造できる。

かような操作によれば、金属(すなわち銀)および金属塩(すなわちハロゲン化銀)の一方または両者は、しかるべきハロゲン化銀写真乳剤を塗布し、所定の処理を施すことにより製造できる。た投層に、適常の細粒塩化銀ーセラチン乳剤を、せラチン 0.054 ないし 0.54 チ/m² そして塩化銀として銀1.16 ないし 1.83 チ/m² のカバレジで強なすることにより製造できる。かような電気は、塩オン模単密液を用いて調べたところ、ネルンストの式に実質上一致する応答を示した(すなわち、傾きは約59 mv / 1 桁)。

前記如くしてハロゲン化銀層をオーパーコートできる有用な銀筒は次のようにして製剤した。すなわち、ポリエチレンテレフタレート支持体に細粒塩化銀・セラチン乳剤の層を適常の写真フイル

特開昭52-142584(13)

ム製造技法により、塩化銀として銀 2.02 g/m² そしてゼラチン 9 5 mg/m² のカバレジで塗布した。 次いでその塩化銀層を、 Kodak Developer D-19 として知られている 領準的 左白 無現像 被中で室區 白光条件下で 5 分間現像した。 この 備を充分水洗し に 優した後、前記の如く 塩化 殺乳剤でオーバーコートした。 この 電極試料の 領 連塩 紫イオン 溶液 に 対する 応答は 海足すべきであつた。

有用な電視はまた、金、鋼およびニッケルの蒸 滑順上に塩化蝦乳剤を密布することにより、また 細粒臭化銀乳剤を用いて会購塩層を作成すること により、得ることができた。

翻化盘元氧框

この 発明の 実施に有用な第二の型の内部を照せ 極は、 いわゆる酸化 虚元 は極 (以下レドックス 地 極という) である。 レドックス 地 徳 は 公 知であつ て、 一般には同一化学種の 2 つ異 なる 散化状態の ものを含有する 溶液中に 受徴している 不活性 金 隣 ワイヤーからなる。 かような 電 飯の 一例は、 第一 および 第二鉄 イオンを含有する 溶液中に 没 彼 して いる白金ワイヤーからなるものである。 との領地は、 Pt / Fe++ , Fe+++ と略記できる。電布反応は Fe+++ + e = Fe++ である。 2 つの母なる 神化状態で存在する有機分子を用いてもレドックス気種を作成できる。 機も広く用いられている この型のものは、いわゆるキンヒドロン領域であつて、 この場合レドックス系は

であり、郁池は

Pt/QH2.Q.H+

と略記できる。この型のレドツクス質値もこれを「間体状限」に作成し、この発明のイオン海択性複合管値の内部移脱要異とすることができる。また、かような館域は、搭板中の全イオン解版の側定において、標準カロメル(すなわち Hg/HgCl₂) 管権のような適常の外部参照質数の代りに、外部

参照常博として使用することもできる。米道特許 第3730868号には、かようなレドックス智 使も記載されている。

との発明のレドックス管御は、

- (a) 間体の管導性層を
- (b) レドツクスカップル

に接触させてなる。レドックスカップルは、これを智導性層中に溶解ないし分散させてもよいし、またはこれをしかるべきパインダー中に溶解ないし分散させて別個の問題となし、その固層を導電性層を導電接触させてもよい。

導質性順

レドックス参照祭徒の導管性層は、 無呼性物質 すなわち導体(当業界で通常理解されている意味 でのか体)からなる。もちろんのことであるが、 導習性物質は、レドックス組成物と、 観視の作物 に必要な所望のかつコントロールされた方式です なわち安定な参照ポテンシャルを確立するように 反応する以外の相互反応をおこしてはならない。 カーメン、白金、金およびニッケルのような不活 性連体を用いて有用を結果が得られた。導体は、 レドンクスカップルと不安定な常気化学的または その他望ましくない相互反応を起さないように選 択する限り、任意のものでよい。特に有用な導体 は、後で詳記しかつ実施例からわかるとおり、カーボン(特に枚状カーボン)である。

特開昭52-142584(4)

20

15

※正方常等度が保証されるようにしなければならない。これは、導体とバインダーとの所情比を約1:1ないし約3:2とすることにより達成できる。

レドツクスカップル組成物

レドンクスカップル組成物は可辞性レドックスカップル組成物は可辞性レドックスカップルの少くともある部分が溶解しば体とで組成物を成体形状に保持する例のかの手段が必要である。この為のその他の手段は一般に、ある程のマトリックス若しくはパインダンに、固溶な若しくは分散液としてドックスカップルを含むその他のマトリックスだしくはパインダから成る。

本発明のレドックスカップは既述のどとく戦化 状則の異をる一対の同一化学様(通常はイオン) から成る。

本発明の参照電板のフォーマルポテンシャル即 ちある特定のイオン強度における澄元及び酸化成 分の等しい速度でのレドックスカップルの質気的 ポテンシャルは

- (1) あるレドックスカップル及び
- (2) 酸化成分活動度と遠元成分活動度との比 により定まる。

本発明の好ましい 態様により、酸化成分と透元 成分との比(即ちある酸化状態の物質とその他の 酸化状態の物質とのモル比)は約1である。当然 のことながら本顧明細書記載の電極を用いて行う 側定の型に依存してこの比は非常に広範囲に可変 である。

あると言う。

好ましい態様に従つて当然のことをがら保存性 のよい 青極とする為にカップルの酸化及び還元型 は所望の保存時間の間安定であらねばならない。

本発明の首尾よい実施に特に有用であることが 分つているレドンクスカップルには、 F•(CN)-5/ F•(CN)-4 のような無 B / 単 I 鉄イオンカップル及 びコ (テルピリジル)+5/2 (テルピリジル)+2/2 (テルピリジルは 2.6 - ジー 2'- ピリジルピリジ ンである)のような単 B / 第 I コパルトカップル がある。

適合性導能性層と電子を交換することができそして有用を保存性を提供する為に空気酸化に対し
十分安定であるレドンクスカップルは本発明の首
尾よい実施に有用である。

レドックスカップルをマトリックス又はパイングを用いることなく固備として返扱導管性層へ選用できるけれども、多くの有用なレドックスカップル Rい番解版及びこの型の物質を固体形状(即ちたとえば結晶等)で導覧性層へ適用する際の因

-460-

特開昭52-142584(ii)

15

20

健から、レドンクスカップルを適切に多孔性であるか又は水没透性ペインダ又はマトリックス中の分散散又は毎液として適用することが一般に窒ましい。

レドツクスカップル用の好ましい水を透性マトリックスはセラチン、ポリピニルアルコール、ポリアクリルアミド、ポリピニルピロリドン学のような親水性コロイドから成る。このコロイドは特に次の(4)及び(b)のようであれば非常に好ましい。

- (a) 十分に硬化又は架橋しコロイドと接触しりる水によりその突質的な容解が防がれていること及び
- (b) 導電性金属層との電解質的接触を可能でする程の十分で親水性であること。

前述のどとく、多孔質の故に混渦可能であり又はこの多孔質の故にレドックスカップルの粒状部材 間の導電接触を可能にする 頭水性物質 の非常に多孔性の層を用いることも可能である。かくして酢酸セルロース又は 8 5 / 1 0 / 5 ポリ (n - プテルメタクリレート・コー2 - アクリルアミドー

2-メチルプロペンスルホン酸-コー2-アセト アセトキシエチルメタクリレート)のような鉄水 性物質の水浸透性で非常に多孔質層をレドックス カップルのペインダ又はマトリックスとして使用 することができる。

それらの作成及び使用の技法は、本明細書記収 の二層又は二重層電板の作成と同一である。

イオン選択性膜

英国特許 取 1 3 7 5 4 4 6 号; ドイツ国特許公開軍 2 2 5 1 2 8 7 号; Morf. W. E., Kohr. G. および Simon. W. . Reduction of the Anion Interference in

Neutral Corrier Liquid - Membrane Electrodes

Responsive to Cations . Analytical Letters.

Vol. 7. Æ 1. pp. 9-22(1974);

Morf. W. E. Ammann. D. Pretsch. E. . *

L (F Simon. W. " Carrier Antiblotics and Model Compounds as Components of Ion - Sensitive Electrodes " . Pure and Applied Chemistry . Vol. 36. & 4. pp. 421-39(1973);

Amman. D. . Pretach. E. . \$\sum I O \text{ Simon. W.}

Sodium Ion - Selective Electrodes Based on Neutral Carrier , Analytical Letters Vol.

7. % 1. pp. 23-32(1974);

Cattrall. R. W. . ⇒ I U Freiser. H. .

Anal. Chem. . 43. 1905(1971); ⇒ I U

James. H. . Carmack G. . ⇒ I U Freiser. H. .

Anal. Chem. . 44.856(1972).

よく知られたこの望の映は、一般にその中に分 散したイオンキャリヤをもつ不活性な竦水性パイ ングーまたはマトリックスを含む。イオンキャリ

特開昭52-142584(16)

15

ヤは嬢に選択性を付与する。キャリヤはキャリヤ 格貨中に発けていて廃中の選切なイオン移動度を 提供する。また、キャリヤ쯈嬢は腹のパインダー にひして可塑刷として作用する。

この発明のイオン選択性段に使用するパイング - には、十分な透過性をもつてイオノフォアおよ びィォノフォア客嬢とともにそれを構切る見掛け のイオン移動度を生ずる薄いフイルムを形成でき る嫌水性の天然または合成の重合体が含まれる。 詳細には、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリテン、 ポリアクリロニトリル、ポリウレタン(とくに芳 香族ポリウレタン)、塩化ピニルと塩化ピニリア ンとの共産合体、ポリピニルプチラール、ポリピ ニルホルマール、ポリ酢酸ピニル、シリコーンエ ラストマー、ポリピニルアルコールの共自合体、 セルロースエステル、ポリカーポネート、塩化ピ ニルのカルポキシル化重合体ならびに有用である ことがわかつているこのような物質の混合物およ び共車合体である。イオンキャリヤとキャリヤ密 媒を含むこのような物質のフイルムは、ふつうの

フィルムコーテイング法また 近キヤスト 法を用いて設造でき、そして実施例に示されているように、 内部参照 覚確またはある選当な中間 層上に 追砂に コーティング および フィルム形 取する ことにより、 あるいは 別個に形成しかつそれに 模様することに よつて形成できる。

イオン越択性膜に使用するイオンキャリヤは、一般に所望の軽足のアルカリ金属イオン、アルカリ土類会属イオン、アンモニウムイオンまたは他のイオンとそれ目体優先的に連合または結合できる物質である。イオンがキャリヤと連合するようになる仕方は完全には理解されないが、一般に近せまたはイオンを狭による立体的構送規象の群化であると考えられる。 適当なイオンキャリヤーは、下により詳しく説明する。

特定のイオンに対する電像の選択性はイオンキャリャーの化学的性質によるので、併成しないイオンキャリャーとして異なる化学的成分を使用すると異なるイオンに対して特異性であるイオン選択性電視に使用するための異なる誤が得られる。

このような収分の例は多数あり、抗性物質であるとし知られているそれらのいくつかには次のものがある:

- (1) バリノマイミン、カリウム選択性(ナトリウム以上)、この発明に従つて韓成された膜に 1.0⁻⁴ 程度のカリウムイオン選択性と 10⁻² 程度のアンモニウムイオン選択性(ナトリウム以上)を付与するイオンキャリヤ;
- (2) 艇をリチウム、ルピジウム、カリウム、セシウムまたはナトリウムに対して選択性とする権々の解成の根式ポリエーテル; および
- (3) バリノマイシンに類似するイオン選択性を もつ他の物質、たとえばパリノマイシン辞の 他の物質、テトララクトン、マクロリドアク チン(モナクチン、ノナクチン、ジナクチン、 トリナクトン)、エンニナチン群(エンニナ チンA.8)、シクロヘキサテプシペプチド、 グラミシジン、ニゲリシン、ジアネマインン、 ニスタチン、モノンシン、アンタマニドおよ ひアラメチシン(選式ポリペプチド)。

また、次式の物質の1種または混合物を使用で まる:

(ただし式中、

 $IV \quad R^{\prime 1} \quad : \quad -CH_2 - CH_2 - CH_3$

R² : -CH₂-C-(CH₃);

V R'-R² : -

$$VI R^1 - R^2 : -CH_2 - \left\langle \bigcirc \right\rangle$$

他の有用なイオンキャリャーの例は軍4級ポレート(ことにテトラフエニルホウ素)および無4級アンモニウム塩である。トリフルオロアセチルーp-アルキルペンセンのような化合物は米国特許軍3723281号に、HCO₅-について記載されている。

また、次の構造式の化合物は、イォノフォ**ア**ーとして有用である:

特開昭52-142584(17)

20

(ただし式中

- a) $R = CH_2CON(CH_2CH_2CH_5)_2$
- b) $R = CH_2CON-(CH_2)_{11}-CO_2CH_2CH_3$) CH_3

これらの物質は Amman, D. . Bissig. R. .
Giizzi, M. , Pretsch, E. , Simon W. Borowitz.
I. J. . Weiss, L. . Helv. Chim. Acta. <u>58</u> .
1535(1975) 佐配敷されている。

多数の他の有用を物質は前配刊行物および特許、 ならびにこの主題に関する他の文献に記載されて いる。

関中のイオンキャリャの機能は、もちろん、使用する特定のイオンキャリャ、イオンが行う分析、キャリャ密媒などともに変化するであろう。しかしながら、一般に、度の厚さがここで好ましいと仮定して、旋1 m² 当り約0.1 を以下のキャリャ漫をは殴界の、一般に窺ましくない結果を生ずる。約0.3 ~約0.5 を/m²のイオンキャリャ漫 医はいい。イオンキャリャはこれより非常に高いレベルで加えることができるが、これらの物質の多くのコストのため、このようなレベルは経済的に不利である。

キャリヤ密棋は腹中のイオン移動度を提供する。 このような膜内のイオン移動や標は完全には理解 されないが、キャリヤ密旗の存在はすぐれたイオ ンの移送を得るために明らかに必要である。

キャリヤ溶媒は、もちろん、 誤のイインダーと 相容性であり、キャリヤに対する溶媒でなくては ならない。との発明の構造において、 2 つの他の 特性が減も寝ましい。 1 つはキャリヤ溶媒は十分 に現水性であつて、それに適用する水性試料で誤 を急速にぬらして、試料と腹との間の外面を揺切るイオンの移動を許すことである。別法として、 膜と形する試料とキャリヤとの間の接触を改良す る適当な非妨害性疑面活性剤の作用により、キャ リヤを親水性としなければならない。

特開昭52-142584(18)

膜中のキャリヤ溶媒の凝明も一定の膜の成分とともに大きく変化するであろうが、約1:1~約5:2のキャリヤ溶媒対パインダーの重量比は石用な縄を提供する。 膜の厚さは下に多少より詳しく説明するように電懐の応答に影響をおよぼすで

あろう。この層の厚さは約 0.1 2 5 m以下、好ましくは約 0.0 2 5 m以下に維持することが好ましい。より詳しく後述するように、イオン選択性膜の厚さの均一性はことに記載する型の質疹の最適利用において重要な役割を演ずる。したがつて、貯蔵可能性と応答時間の毎かいことにおいて最大の利益を得ようとする場合、イオン選択性膜は上に規定したように比較的均一であるべきである。支持体

との発明の高度に好きしい。 観様によれば、支持は他級性電合体物質のシートをたはフィルルとのが成成して、サレン・アート、ポリカーボネート、ポリカーボネート、ポリカーボネート、ポリカーボネート、ポリカーボネート、ポリカーがない。 重合体の支持体によりの目的によく通過的には約0.05~約0.5~
 でのできる。であることができる。にのような層の形の時または表面も使用できる。このような層の形成法は技術分野でよく知られている。

ある場合において、分離した明確な支持体を形成する必要はない。このような場合は電視の1 すたは2 以上の順が十分な機械的強さを発揮して電視の残りの部分を支持するときに起こる。たと足ば、今城/不容性金属塩は目己支持性フォイルの形であることができる。この金属フォイルは支持は、内部参照電源の一体部分ならびに電源の持点として作用する。

特開昭52-142584(19)

電便の製造

米国特許第3856649号(第2欄第1~3行)には、同様な多層ソリッド・ステート電極は非導電性支持体の金属化フィルムまたは金属フォイル上のようにシートまたはウエブの形状で製造できるであろうという示唆が存在するが、このような電極の証明は存在せず、ここに記載する均一層構造の注意して製造した電極の独特かつ新規な

貯蔵および使用特性についての認識が確かに存在しない。針金電極の構造はこの発明の範囲にはいる。しかしながら、このような電極を製造するとき、低述する新規な測定法において望ましくない結果を与えるかもしれない層の厚さの不一致などを(ここに記載する許容範囲内に)減少するように注意を払わなければならない。

この発明の電框は、よつりの方法で種々の個々 の層を順次コーテイング、積層または他の方法で 適用することによつて製造する。

したがつて、金属/不溶性金属塩参照要素電極を製造する典型的な方法は、不容性金属塩の層を非導電性支持体または金属フォイル上のコーテイングの形の適合性導電性金属の層に化学的に変えるかまたは他の方法で該層へ適用し、この金属塩 15. 層を常解質溶液の層でオーバーコーテイングし、 このように適用した層を 乾燥させて容媒を除去し (上の「乾燥させた」の定義参照 をオーバーコーテイングし、乾燥させて完全な電値を形成する 20

ことからなる。別法として、層間の緊密な接触が 達成されかつ維持され、そしてイオン選択性膜の 厚さの均一性が得られるかきり、各層は横層でき る。

任意の弊定のイオン選択性循係の影造において 内部多照能極に適用しなければならない特定のなイ 傑条件は、 領係の値の組成、 使用する特定のペイ ングー、 満を形成するのに使用する溶媒または分 散媒体に依存して大きく変化することはもちろん であり、 そしてこれらを執練者は容易に決定され るであろう。 典型的な条件は後述の実施例におい てそこに記載する組成物の層について記明されている。

種々の気を層のコーテイングは、 ことに記載する気を層のコーテイングは、 ことに記載する気を の独特に簡単をしかも効率よい製造法を提供する。よく知られた技術を用い、 高度に正確な層の超成、乾燥度および層の呼さ、 これらはことに記載する電電を効果的に数 危する ためにきわめて重要であるが、 これらを提供する非常に注意してコントロールされた条件の下で種々の層を析出

特開昭52-142584(20)

3 は不溶性金属塩、4 は参照電解質そして5 はイ オン選択性膜を示し、一方第2図において11は 支持体、12は導質性層、13はレドックスカツ プル備そして1.5 はイオン選択性膜を示す。フレ - ムは非導電性材料、好ましくはプラスチックで 製作されていて電極をお互いに貫気的に隔離する。 平たん 部 材 2 2 の 上 表 面 3 0 に 、 孔 3 2 お よ び 3 4 が形成されていて電気メーター40 のリード 顧 3 6 および 3 8 をそれぞれ 電低 2 4 および 2 6 の導電層に質気的に接触させることができる。電 気メーターのリード線36および38と電極24 および26の導電層または金属層との間の製気的 接触を促進するため、電極の上層(すなわち、第 1 図の態様においてイオン選択性膜、参照電解質 および不容性金属塩、あるいは第2図の態様にお いてイオン選択性膜およびレドツクスカップル層) は孔32および34付近において電循構造中に存 在しないととが望ましい。

である。第1図において1は支持体、2は金属、

また、部材22の上表面30中には、円形の孔

電位意測定において要求されるような、孔AをよびB上に位後した液状間のイオンの動きを可能とするため、「ブリック」を孔AをよびBの間に形成する。このようなされたみぞ42の形である。
のましくは、みぞ42はイオンの移動を促進する。
のましたできるのででする。では、なるとはイオンのでする。では、なるとはイオンのでする。では、なるでは、ないできるのでは、「トリャンとき、道コーム・アンド・ハース社製のオクトルフェン(Olin)10G」、オリンーマチーン(Olin)10G」、ホオリンーをは、流れて接合部をつに、流れて発

くるであろう。別法として、みぞ42をイオン多 孔性物質でコーティングできる。このイオン多孔 性物質は、たとえば、パインダー、増粘剤とポリカーポネートまたはポリアミドのような物質からなり、この物質はアトマイズドシリカまたはガラス粉末と混合されている。

10

強料、可塑剤などのような他の添加剤は、電極の層または成分の機能を妨害しないかぎり、必要に応じて層に加えることができる。

後述する碳水性膜の層は一般に親水性参照電極 上に直接コーティングするので、ことに配載する 電極のある態様では、これらの2層間の接着の間 2

る。

特開昭52-142584(21)

関が時々起とるととが完全には予測されないこと はない。とのような場合において、参照電極と疎 水性膜との間状深い接着改良層または下塗り層を 加えることは有用であろう。このような層は膜と 内部参照電極との間の伝導性接触を妨害しないと と、そして谷照電値に確立された固定ポテンシャ ルを妨害しりる物質が導入されないことを確保す るように注意をもちろんしなければならない。

電解質層は、能極が乾式操作可能である場合、 上に積たわるイオン選択性膜を施とする前に、乾 燥させるととが重要である。疎水性イオン選択性 膜を、先行技術が示唆するようにまだ堪つている かまたは完全化水和している参照電極上に施とす と、電極を周囲条件で貯蔵するとき、参照電極中 に存在する水は電極から移動して出るであろう。 電解質層は親水性すなわち水彫潤性であるので、 それからの蒸発のさい電解気噌は明らかに収縮す るが、とれに対してオーバーコーティングした疎 水性層は実質的に収縮しない。したがつて、参照

なわち、網状しわ)が生ずる可能性があり、これ らは参照電極と疎水性膜とを電解的接触から部分 的に排除し、次いて親水性電解質溶液は再水和さ れ、もう1度影闘して内部参照健康と膜とは再び 接触する。との現象は米国や許額3856649 号における製件に導びく。との要件は腹を電解質 層がまだ水和されている間にその上にコーティン グするということである。この米間特許は疎水性 膜を「乾いた」親水性参照電極に適用し、引き続 「いて使用のため水和すると、膜がふくれることま たは契けることを明らかにしている。

、レドックス参照要素を用いる電源は、金銭/不 溶性金属塩溶照電圧について前述したものに類似 する技術を用いて製造する。すなわち、立海の針 1金またはフォイル、あるいは粒状の呼体、たとえ は炭素の分散物であることができる不活性導電層 を、レドツクス種含有層の溶液または分散液でコ - ティングし、との後者の層を乾燥させ、前述の ようにとれにイオン選択性膜を施とす。別法とし 電極と竦水性膜との間にすき間または空げき(す 2て、不活性導体とレドックス線の両方をマトリッ 20

クスまたはパインターの組成物に混入し、そして 単一層をコーティング して所望の参照要案を形成 する。もちろん、潑々の廣を導電移触関係におい て積廉して、同様に有用な緯造物を形成できる。

使用

......

襲撃原のイオン商択性は、次に武略的に示した 電池の配徴において容被1と容被2(両方とも遊 常水溶液)の間の電気的ポテンシャルの定常状態 水溶液)の角の気気的ポテンシャルの電常状態の 癌を硼定することによつて観測できる:

> 参照领标1/参数1//膜// 群胺2/参照電便2

務該 2 (一般に未知機能の務報)のイオン特別 度を決定するのに要する計算は、よく知られた Nernat の事式から導びかれ、前記の Pungor 絹の 参考符中の腕文、 Simon および Mori. * Cation Selectivity of Liquid Membrane. Electrodes Based upon New Organic Ligands "亿詳細权論 じられている。

とこに記載する管理は、弱2 移照電極、ポテン シャル指示装置および連結配額以外は難位差額定 の定量を行なりのに必要な契督的にすべての収分 がその程差中に耐み込まれているので、但用のさ いユーサーは試料をイオン湾状性脈に接触させる

特開昭52-142584(2)

進備をすることが単に必要なだけであり、ここで 好きしくは少量の分析すべき試料(< 5 0 µL 程 废)をイオン選択性膜に 欲布し、適当なりード線 を接続する。コントロールされた量の材料を電極 の適当を位律に施とす自動化されたアイスペンサ ーは知られており、 任意のとのようなデイスペン サー、すたは注意を払つた手によるデイスペンシ ングを用いて試料を管理に接触させることができ 示された型のアイペンサーは少量(すをわち、商) をとの発明の電極の裝面に施とすのに適合する。 他の適当なディスペンサーはドイッ国特許公開第 2559090号に記載されている。別法として、 針金、シリンダー、ロッドなど、すなわちスポッ トできる平たんな表面以外の表面からなる構造物 を電棒に使用するとき、電磁は実際には分析する 格形中に沈めるかまたはその表面に接触させると とができる。

この発明の一体電極と組み合わせて使用する飽 和カロメル電極のような第2 参照電極もよく知ら れている。とのような関係のほかに、内部参照な をとしてととに記載されている型の参照要素も第 2 または外部参照間をとして使用できる。

同様に、この発明のイオン選択性電極中に発生したポテンシャルを読むことができる電位差計はよく知られており、後述するように適切に接続すると、ポテンシャルの感覚上の指示を与えることができ、この指示から未知器等中のイオン活動度を計算できる。

電位差側定装置に計算能力を組み込むことにより、溶液中の特定のイオン農度をイオン活動度の関数として直接観むことができることはもちろんである。

ことに何回も述べたように、この発明の電極が高度に予期されない性質を示すのはその使用にお 15 いてである。すなわち、多くの先行技術の電極は使用前に予備調整、湿式貯蔵または平衡化を要するが、この発明の電極は、明らかなようにその<u>乾燥させた</u>内部参照電極およびそのイオン選択性膜の予め決めた均一な厚さのため、従来の予備調整、20

促式貯蔵すたは平衡化を必要としないで使用できる。

任意の特定の電極が生成する曲部の形はその組成と形状によって決定される。前述のように、ドリフト、とくにことに配敵する電極におけるドリフトは、軍種の水の受透速度を調整するイオン選択性膜の厚さと組成に主として関係すると理論がけられる。したがつて、組成と形状(たとえば、電極の厚さのような物理的寸法)は、任意の電極または電極の組によって規定される同形において

非常に有意な役割を資する。とのような厚さを変 えて得られた特定結果を実施例47に示す。した がつて、一連の使い捨て1回使用の電券を使用し て精確な測定を行り場合、イオン選択性膜の厚さ と組成を注意してコントロールし、電極ととにあ る予め決めた均一を厚さにかつ試験試料と接触さ せようとする単一な猫の領域内に維持することが 魚寒であることが明らかであろう。このような予 定のコントロールされた厚さの均一性に欠けると、 ととに即明したように検察できない不規則をまた はでたらめなドリフトが示されるでもろう。との ようなドリフトは、不可能でないにしても、一連 の貫承を貝盛定めすることを困難とするであろう。 なぜなら、電極ととの膜厚さの変動けイオン活動 度すたけ濃度に意味をもたない方法で関係づける 異なる形状の検量額を生ずるからである。

第3図を研究すると、ある適当な間隔後、一般に約10分後、とこに記載した型の気徳の形状において、着4の気痕が示すポテンシャルは安定化しはじめですなわち、傾斜が一定となり)、この

特開昭52-142584(23)

トラフの保さと幅は使用の周囲条件(主として 湿度)と積々の層(主に味水性膜)の厚さに依存 して多少変化するであろう。しかしながら、これ らの変更は、未知試料のイオン優度と同時に同一 電球に適用した既知イオン優度の同様な試料(す なわち、目盛定め物質または像準)のイオン磯度 を比較する示質例定によって、または一定の周囲 条件の毎に対する電極についての検査額を初めに 減びき出し、次いで個々の例定の条件をとのよう な検景線に関係づけるととによって、容易に補正 される。

後配の実施例に記載するように、米国特許第 3856649号に記載するように契違したため なを「乾いた」なわりしたように使用したように使用したように使用したように使用したなりのでありたなりになった。 など、多いのでありにないできるがいるではいいではない。 などはいかのではないないではない。 などにはいるないではないないではない。 などにはいるないではないないではない。 などにはないないないではないないできるないではない。 などにないないではないないではないできるないではないではないできないではないできないできないできないできないできないできないではないできないではないではないできない。 あると思われる。

きわめて明らかなように、長貴技術を用いて予 め定めた均一な厚さの層をもつ電極を製造すると 2

次の実施例によつて、この発明をさらに具体的 に現明する。

以下余白

例 1 AR/AgX 幫優

ポリエチレンテレフタレート支持体上に会議策を選定蒸漕させた試料(~10mgAg/dm²)を製造した。この試料を5分倍次の発液で処理した。

氷酢酸	0.4 5 mt
水戸化ナトリウム	0.2.0 %
フエリシアン化カリウム	0.80 %
臭化カリウム	2.50 g
极智水	1 化化する母

次いで流れている蒸留水中でこの試料を 5 分間疣 争した。

肉限で調べたところ、支持体に解粉したところ は金減器の筋のままであつたが、減の一部は臭化 説になつていた。蒸気的接点を作成するため、試 料の器縁部をチオ俗酸塩の浴に質く浸費して銀層 を摂出した。

Br 活動変の異なる小は水唇液試料を異化設備へ適用することにより散気化学的応答を測定した。 理時的頻色(ネルンストの式)と弱々一攻する線型応答が過渡された。

特開昭52-142584(24)

4 2

は化クロム勢カリウム 8.4 5 8/8 をお有する 発育中で 3 0 秒処理した以外は例 1 に記載のよう にして半4.他を均産した。

製化学的応答を測定したところ、 Ce - 及び Ag+ 活動度の変化に対するポテンシャル応答は、頻塑 であつた。

例3 イオン選択性程度管御

ポリエチレンテレフタレート上に與一項化約フイルムを例2に記載のごとく作成した。級の総計は7.6 g/m² のであり、AgCl (1.16 g/m²)への転換率は15 まであつた。次いで5 まポリビニルアルコール (PVA) - 0.2M KCL 客液を塗布した (1.5 g KCL, 5.0g PVA/m²)。10 分間130 F に加添して PVA 府を乾燥した後、ベリノマイシン (VAL) 0.5 0 g/m², ポリビニルクロリド (PVC) 40.4 g/m² から成る前もつて 成形したイオン 遊択性 臓をフイルム 表後の上に手で 機 届した。

例4 イオン選択性被疫電極

VAL 0.5 8 9 / m²、塩化ポリピニル 2 2.9 9 /m² 及び BPPE 1 1 1.2 9 / m² から成るイオン選択性段を、例 3 に配載のごとく機層するよりもむしろ匠器 KCL - PVA 層上へ被優した以外は、例 3 に記載のごとく電廠を作成した。この一体型電廠を例 3 に記載のごとく試験したところ、カリウムイオンに対する半対数的な顧型応答が観察された。曲線の傾きはカリウムイオン優度 1 桁当り 5 0 mV であつた。

例5 参照電解液組成の変更

参照電解質流液中の界面活性剤及び KCL の結合剤としての水溶性電合体をいろいろかえて、一連の電像を作成した。用いた電合体はポリピニルアルコール(PVA)、脱イオン化セラチン及びポリアクリルアミド(PAM)であつた(安 I 移照)。特にことわらない段りすべての電像には KCL 1.5 タ/ m² が含まれていた。これらの電像を次いで酌もつて成形した例 3 に記載の組成のイオン選択性級と機局した。得られた電極を例 3 に記載のごと

得られたイオン - 選択性質板は、 Ag/AgCL/PVA -KCL/イオン当択性膜として示されるが、これを次の(1)及び(2)により試験した。

(I) 銀 - 塩化銀フイルムを電圧計の高インピー ダンス入力側へ従親しそして

(2) 熱和 NaNO3 塩橋の先露から神定すべき KCL 袴液一滴(25-50 μL)をたらし、そしてその概 を予要表面へ接触させる。前配塩機は、外部参照 電標(Hg/Hg 2CL2)に最続されており、その外部参 限率級は似圧計の参照入力側に接続されている。 徴位影響定を行う質能全体は次のとおり表わされる。

Hg/HgCL₂/KCL (XM) 破検被/イオンま択他族/ PVA-KCL/AgCL/Ag

く評価した。結果を次の表1に示す。

以下东白

特開昭52-142584 (乙)

表1のデーターによれば、紀銭のごとく鮮造し た戴穂は、カリウムイオンに対し傾きが51ない し57 mv/(カリウムイオン港度1桁)である線型 応答を示すことがわかる。

イオン選択性帳の組成 例 6 - 1 6

磁性及び破骸した数多くの関係を作成し電豚の 応答に関するイオン選択性膜組成の変更の影響を

要素を例3に配収のごとく評価した。 結果を次 の表2に示した。

ندندزنظ

10

10

			\$60 EE	→ 10-1 M K	→ 10 ⁻¹ M K	-+ 10-1 M K	10-1 M K	10-1 M K	10-1 M K	
			/A展1Mi	10.4	10-4	10-4	10-4	10-4	10-4	•
	題の食風		応 谷 Ⅲ/カリウムイオン発展1桁	2 6	5 2	5 3	. 57	5 1	5 3	
	内部砂無徴表結合風の免買	有费色	TE	1	ı	3.0 106€	4.6 サポニン	.02 PEG**	.02 PEG**	
2000年		4	PVA	PVA	PVA	PVA	よりチン	PAM		
			*	1	2	ກ	4	ß	9	

わずか わずか

5 1 0 1 0 2 0 4 0

9.7

6 8 9 10

联

KCØ 0:8 2 1√E

PVA 5.0 */m

-AgC@ 1.1 6 8/m

全. Ag 7.6 光市

数

0

4

*

元 谷 mv/カリウムイオン 機関1行

ВРРЕ

E S

エニをおりかりシドーかわある。 ポリエチレングリコ

* 外凶后性剤10G 内 Olin-Mathieson, N.Y. により販売されているノニル

	+ .		_							
	10 -1 M K+		KC8 1.4 9 1/m		Α *	M K	→ 10 " M K	¥ ₩		及
	- 0		4				-			及 こ
			_	1	1	1	7	101 +		
			ŠĈ				•	•		iss
					2	0	10-4	<u>`</u>		現厄
	10-4		Ę						٤	応
			0	د	90	~	5 1	4 5	型でない	
わずめ	5.7	4	s.	⁴	77	ß	S	4	₽	∱c
\$	ur;	横簾道脈の固角成分	PVA					•	*	た 合
		*								な
		S:	Ē							1 61
20	4 0	₩.	*	0	7.0	0	2 5	80	8 0	
		Έ	_	_	~	4	~	30	ж	-
2	1 5	蹇	-				_			ره
_	-	葉	S	-	-0	10	10	40	40	を
			-48							のをじりゅう
e.	0.5									ŋ
			Ž					~	_	,,
ç	0			=	5.5	0.5	9	0.2	0.1	,
			8 7.6 8/m				_			ゥ
			00	Ξ	2	3	4	1 5	9	e e

安2のアータによれば、常篠処方中の VAL,BPPE びPVCを変化させると、次のような影響がある

膜中のパリノマイシンが 0.2 st/m² 未満の 合にはほとんど又は全くカリウムイオンに対し 答はない。.

BPPE/PVC 比が1:1 未満の場合には乾い 応答のない膜となる。一般にキャリヤ経媒と重 機能が得られる。

7 - 2 3 イオン選択性膜の組成

ン起択性膜層中のその他の黄合体の有用性 サントケミカル社により販売されているポ プチラール)、 Estane 5107F1 (B.F. リッチ社により販売されている芳香族ポリ (ユニオンカーパイド社により されている PVC/PVAc* - 90/10 共重合体) 及び Silastie® 731 RTV (ミシガン州,ミツドラ

ンドのメウコーニング社からのシリコーンゴム) があつた。作製の後は桜を例3に射収のどとく評 **師した。 好集を下記の安3 K示した。**

* PVAc = ポリ酢酸ピニル

おりが持

							特	H	₿52·	- 1 ·	1258	4 (2	(6)
	KCØ 1.5 ₺/₺		0.0	10 - 1M K	10 - 1M K			10 - 1M K		10-1MK		→ 10 1 M K+	
			围	t	†		t	†		t		1	
	r, κc⊌		题:	10-4	10-4		10-4	10-4		10 -4		10 -4	
	PVA 5.0 4/m	(5) 林	mv/カリウムイボン製服	5 1	4 2		28			2 2		. 56	
10条页	A & C & 1.1 6 */ut		BPPE	2 5	2.5		8 0	8 0	F1:	100		100	
中国 体 体	ARCB	7	中女	PVC	VYNS	-	Es tan e	C::1.	Estane 5107F1 PVC)	40 PVC		3.1 116 RTV @	
		i	I	1.0	10		4 0	40	<u>대</u>	4 0		116	5
	我 Ag 7.6 g/m		VAL	0.5	0.5		0.5	0.5		0.5		. 3.1	
·	€ Ag	4	聚	17	æ (100	(数)	20	2.1		2 2	被漢义仕模陽	2.3	

表3のアーターにより試験したすべての重合体 が本発明の常徳配旋に有用であることが示されて いる。

例 2 4 - 3 8 イオン選択性原の組成

(キャリャ溶媒)

一連の雷懐を製造し、プロモフエニルフエニル エーテル(BPPE) と膜層のその他の可能なキャリ ヤ俗媒とを比較した。試験したその作の密媒には、 3-メトキシフエニルフエニルエーテル(3MPPE)。 ジメチルフタレート (DMF) , ジプチルフタ (DBP), ジォクチルフエニルホスホネート(DOPP) 及びピス(2-エチルヘキシル)フタレート (BEHP) 及びリナチルセパケート (DBS) がある。

一位型環境を例3に比似のごとく評価し結果を 後 4 に示した。 以下东白

말 カリウムイオン 編 野 1 桁 È 4 年森の後度 展 独 PVC PVC _ ٠ VAL # |

팏

10-4 →10-1M K+ 10-4 - 10-1M K+ 10-4 →10-1M K+ KCØ 1.5 %/₽ 9 9 5 5 PVA 5.0 8/E 60 4MPPE 4MPPE 4 MP PE 2 0 8 0 A8C8 1.1 6 %/# 10 4 0 0.5

10-4 →10-'M K+ 10-4 →10-1MK+

> 5 2 2 2

4MPPE 3MPPE

0 6

4 0

 $10^{-4} - 10^{-1}M K^{+}$ $10^{-4} - 10^{-1}M K^{+}$ КСØ 1.5 У∕ш PVA 5.0 */# ARC8 0.7 6 9/11

10-4 → 10-1M K+

BPPE DMP

ED 44

100 100

0.5

HE AR 3.4 8/W 有面的天

特開昭52-142584(27)

			* * *	ر بر	ж ₊ +	キャリャ溶媒としてフェニルエーテル・フタール酸塩・セペシン酸塩を用いることにより、カリ	1
	a n l o x / オン を	КС <i>в</i> 1.5 ж/ш³	4 ± 10 1 M 4 ± 10 1 M 10 1 M	1.4 5 水雪・	M1 - 01 + -	ウムイオンに対して良好に応答する電極が待られ そことが表 4 のデータにより示される。 例 3 9 膜層中でキャリヤ器媒と被優溶媒との種々に配	5
	mv/ 2010 高 高		10 10	字, KCB メ甘たよう	10	合を用い、例3 に記載のどとく電極を作製しそして評価した。結果を表5 に示す。	
2000年)		5.0 %/4	8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8	8 4 8	5 52 IP 57	BEHP =ピスエチルヘキシルフタレート	10
4 代	Solvent	PVA	2 5 BPPE 2 5 MPPE 2 5 MPPE	. PVA	25 DBS 25 BEHP	MEK=メチルエチルケトン DDP=ジドデシルフタレート	
	PVC PVC	1.1 6 g/m³	100	44 * 1 = 1 = 1 = 1 = 1 = 1 = 1 = 1 = 1 = 1	0 0	膜の組成の次の通りであつた .48 <i>9/m² ペ</i> リノマイシン	
	VAL	AgCe 1	0.5	- ARCB 0.4 1 / X - 1 4 / # U H	. 0 	9·76 F/m² 塩化ポリピニル ·15 F/m² キャリヤ溶媒 表 5	15
	被無無	K Ag 7.6 %/1		数 3 色 高 形 Ag 6.6 % 1 リングボーライ イッケ・アンドノ	ა ა 8	キャリャ帝旗 被優落旗 傾き 多数の御定の範囲 BEHP THF 51・9 - 59・3 BEHP MEK 56・3 - 58・9	20

何40 管程の政策

被獲電極を例3に記載のごとく製造しそして以下に記載するような選択性試験を行つた。

- €	成成	
€ Ag	6.9	g/m^2
AgC1	1.4	g/m ²
KCI	1 . 5	z/ m²
PVA	5.0	g/m²
PVC	9.68	g/m²
DDP	24.2	g/m²
VAL	0 - 48	g/m ²

評価

血槽中のカリウムイオンの正常量は約4 ml 9/L であり、一方ナトリウムはその30 ないし40倍である。それ故ナトリウムイオンがカリウムイオン 御定を妨害しないことが重要である。ナトリウムイオンがカリウムイオンに対する応答を妨害する程度を餌べる為に次式

$$E=E^{o}+2.303 \frac{RT}{F} \log \left[(a_{K}++(K_{K}+/N_{a}+)a_{Na}+) \right]$$

例 4 1

特開昭52-142584(28)

砲を手で積層して、ペリノマイシン(VAL) (0.4 9 g/m²)、ピス(2 - エチルヘキシル)フ タレート (BEHP) (14.5 4/m²) 及びポリ塩化ビ ニル (PVC) (9.2 f/m²) から成るイオン 題択性 胨を予慮成形した。

得られた複合イオン選択性質をを次の電池内で 試験した。

カリウムイオン応答

Fe(I)/Fe(II) 内部参照

KCL M	2 分 (m▼)
10-4	-59.0
10-5	- 3.7
10-2	+54.4
10-1	+108.2

2分における起動によりカリウムイオン機度に 依存して譲型半対数が示される。その傾きは

単一層 Fe(Ⅱ)/Fe(Ⅲ)を有する一体型電配のカ リウムイオンに対する応答

KCL <u>M</u>	2 弁 (mv)
10-4	-64.0
10-5	- 5.8
10-2	+49.6
10-1	+102.4

2 分にかける起電力によりカリウムイオン農度 に依存して繚型半対数が示される。その傾きは、 5 5 m▼/ (カリウムイオン濃度1桁)である。と の単一層型のポテンシャルは、約1.0 mv/ f の速 度で2ないし10分の間ドリフトする。

例 4 3 二重層 CO(Ⅱ) / CO(Ⅲ) 参照電標を用いた

結合剤として脱イオン化セラチン(9.8 g/m²) 粒状炭素 (1 5.6 g/m²)、サポニン(0.2 g/m²) 及びピス(ピニルスルホニルメチルエーテル) (0.1 g/m²) から成る伝導性層で引き続いて脱イ

5 7 mv/カリウムイオン健康 1 桁である。被験液 50 単を要素にスポットした後時間と共にポテン シャルはドリフトする。再生成しりるドリフトの 大きさは 2 左いし1 0 分の間約 0·1 mv/分 である。 例42 単一層 Fo(1)/Fo(E) 参照電極を用いたイ

オン選択性電極

結合剤として脱イオン化セラチン(4.3 9/m²) 粒状炭鉛(6.9 g/m²)、 オクチルフェノキシポリ エトキシエタノール (0.1 2 g/m²)、フェリシア ン化カリウム (7.5 meq/m²)、及びフェロシアン化 カリウム (7.5 meq/m²) から成る層でポリエチレ ンテレフタレートフィルム支持体を被覆すること により単一層構造を有する参照電極を作成した。 得られた谷無質症を次いでパリノマイシン (0.4 9 9/m²)、 BEHP (1 4.5 9/m²) 及び PVC (9.2 g/m²) から成る予備成形イオン選択性膜に 手で積層した。

得られた一体型電極を例40に配載のどとく評 **恤し次の結果を得た。** 以下来自

20

オン化セラチン(1 0.8 g/m²)、オクチルフェノ キシポリエトキシェタノール (0. 2 2 g/m²)、 ピス (ピニルスルホ ニ ル メ チ ル) ェ ー テ ル (0.229/m²)、 コ (テルピリジル) $_{2}$ (BF₄) $_{2}$ (210 マイクロモル/ $_{m}$ ²) から成るレドツクス層でまりェチレンテレフタレ ートフイルム基体を被覆することにより二重層構 造を有する参照電極を作成した。次いで得られた 被獲を 0・1 NK4 に 3 0 分間浸し、 2 4 時間室内界 囲気で乾燥しそして、 VAL (0.4 9 9/m²)、BEHP (1 4.5 9/m²) 及び PVC (9.2 9/m²) から成る予 偏成形イオン選択性膜へ手で積層した。

作成工程中の前記及被工程は、この例ではカリ ウムイオンをレドツクス層中へ吸収させ膜の平衡 を保たせる方法として組み込まれている。例40 及び41ではフェロ/フェリシアナイド設備被を カリウム塩を用いて調整したのでとの工程は不必 要であつた。

要素の評価を例40に記載のごとく行い次の結 果を得た。

> 以下会白 20

特開昭52-142584(29)

表 8

二重届 Co(II)/Co(II) 内部参照を有するオリ

ウムイオンに対する一体型電極の応答

ксь <u>м</u>	2 分における 雷池起動ノ(m▼)
10-4	-237.4
10-5	-183.2
10-2	-126.3
10-1	- 68.5

2 分における起電力によりカリウムイオン設度 に依存して辞型半対数が示される。その傾きは 5 7 mv/(カリウムイオン設度 1 桁) である。ポラ ンシャルは、約 0.1 mv/ 分の速度で約 3 ないし 1 0 分の間ドリフトする。

971 4 4

米恩特許第3856649号記載のどとく場を を作製した。作成の間及び後に電極を100°F及 び相対湿度66%に保持した。作成の後ただちに との電極の評価を行つた結果ドリフトがわずかで、 10-4 ないし10-1 MRC4に亘つて線型傾きが約

の適用前に乾燥した。室内条件(即ち相対湿度 3 5 − 4 0 多)でとれらの電極を保ちそして引き続いて使用するととにより、2 ないし1 0 分の間 1 6 ないし5 7 mv / (カリウムイオン濃度 4 桁) の最初非常にランダムなドリフトを示す曲級が得られた。10^{−1} MKC*ルで受すと、Genehaw 等により記載されたどとく外膜が水ぷくれになるか又は張り裂ける現象が浸液してからたつた9日目に見られた。張り裂ける前に最初の数時間の浸液後1 − 1 0 mMK⁺ の範囲に亘つて線型のネルンストの応答が見られた。

例 4 6

イオン選択性膜を100平のかわりに85 Pで 乾燥した以外は例45 K.記載のごとくワイヤ電復 を作成した。予備コンデショニングを行うことな く相対湿度約80%未満の予億選定した室内条件 で保持した後使用した時、これらの電極は約15 ないし16分まで非常にランダムを変動を示した。 その後ドリフトは安定化しそして線型ネルンスト 応答が見られた。 60 mv/(カリウムイオン農飯1 桁)の応答が示された。1 ないし1 5 日間相対湿度約 3 5 - 4 0 の実験室の外気条件下で回過を登したしての実験を KC4 濃度が既知のことを受したもりとしての記録子のドリフトが示された。ドリフト返歴は約 3 に配数のごとく 創定した。ドリフト返歴はから、ドリフトを対し、アカは1 mv/分の比較的のなどで、アカーにはは、アカーにはは、アカーにはは、アカーにはは、アカーにはは、アカーにはは、アカーにはは、アカーにはは、アカーにはは、アカーには、アカーにはは、アカーにはは、アカーにはは、アカーには、アカーにはは、アカーにはは、アカーには、アカーには、アカーには、アカーには、アカーには、アカーには、アカーには、アカーには、アカーには、アカーにはは、アカーには、アカーには、アカーには、アカーには、アカーには、アカーにはは、アカーには、アカーには、アカーに

例 4 5

イオン選択性膜を適用する的に135°Fで10 分間電極を乾燥した以外は、本発明による電なの 作成にまねて、Genshaw等により提案された浸液 技法を用いて一般に球根状形状を有するワイヤ電 を作成した。その際親水性層を層の厚さの均一 性をコントロールすることなく、イオン選択性膜

例 4 7

参照電解液層及びイオン選択性膜の組成が以下 のごとくである被賽電極を例4 に記載のごとく作 成した。

参照電解液層 PVA 4・89/m²

KCI ~2・49 9/m²

イオン 選択性膜 PVC 9・79/m²
DDP 14・69/m²
バリノマイシン 0・59/m²

特開昭52-142584(30)

第3 図はそれぞれの組成の成分の一方又は他方を二倍にすることにより前配層の厚さを変化させることによって得られた時間に対する E の曲線を示す。これらの曲線は種々な形状をとりうるがそれぞれ補正可能でありそしてそれらによつてイオン活動度及び優度に関するポテンシャルの正確な値を得ることができることが理解されよう。

以下海自

Ø1j4 8

参照電解液層及びイオン選択性膜の組成が以下 のごとくである被減電値を例4 に記収のごとく作 成した。

参照常解液層

 セラチン
 5
 ナ/㎡

 NaCe
 2.5
 ナ/㎡

 界面括性剤
 .0 9
 ナ/㎡

イオン選択性膜

ナトリウムイオン水溶液の減サイズの試料をこの 電帳へ適用した時 5 7 mv / (カリウムイオン機度1 桁) 15 のオルンストの傾きが観察された。

例 4 9

イオン選択·性膜の組成が以下のごとくである被 遺電帳を例48に記載のごとく作成した。

以下余白 20

21

5

イォン選択性膜

 PVC
 10
 9/m²

 4ーオクテルトリフルオロブセトフエノン
 5
 9/m²

 ジトデンルフタレート
 10
 9/m²

 塩化トリオクテルグロビルアンモニウム
 .5
 9/m²

CO₃ を含む水性試料をイオン選択性膜へ適用した時この電極は27 m√ (カリウムイオン濃度1桁)の傾きを示した。

例 5 0

イオン選択性膜の組成が以下のごとくである被 賃電額を例4.8 に記載のごとく作成した。

イオン選択性膜

PVC 10 g/m² 塩化シドデンル・シナチハブンモニウム 15 g/m² シドデンハフタレート .25 g/m² 塩化トリオクチハブロビハブンモニウム .25 g/m²

Cℓ イオンを含む水溶液と接触した時、との電極は 5 8 m √ (カリウムイオン濃度 1 桁) のネルンストの傾きを示した。

本発明の各層電極要素は、アルカリ金属及びア ルカリ土類金属イオンの電位差定量と関連して主 に記載されてきたが、本顧明細書記載の構造、組 成及び技法はまた主にイオン選択性膜に適切なイオン特異性キャリャを選ぶことによつて NH₄+のようなその他のカチオン及び SO₃—のようなアニオンの分析用の電極組体に適用可能である。そのような電板は明さらかに本発明の範囲内である。

更に電極に防御上層を組み込むことも本発明の 範囲内である。この上層により電極表面の保護が 単に助けられるか又は機械強度の増大が助けられ る。また、前記上層は特定イオンへの選択的浸透 を可能にするか又は酸素芳しくは二酸化炭素のよ うな、試験下の溶液のあるガス状成分のみへ浸透 可能にするような多数のその他の目的の助けとな

本願明総書記載の型の電板を、基体上で働いて 電域により定量可能なイオンを特異的にかつ選択 的に放出する酵素を含有する上層と組み合せて用 いることが有用であろう。

本発明をその好ましい態様を参照して詳細に説明したが、本発明の精神の範囲内でその改変がな しうるであろうととが理解されよう。

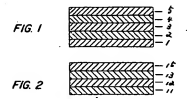
特開昭52-142584(31)

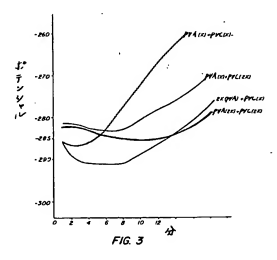
4.図面の簡単な説明

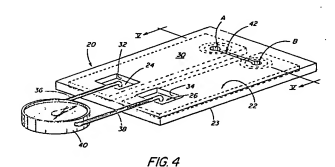
第1図は、この発明のイオン選択性電極の一例の断面図であり、第2図は、この発明のイオン選択性電極の他の一例の断面図であり、第3図は、この発明のイオン選択性電極を例47に記載のよりにして用いて得られる代表的なポテンンはからにして用いて得られる代表的なポテンシはの時間の電極を用いて過程を行り場合に使用できる。 ・ 第1図は、第4図の線VーVに沿つた断面図である。

第1図において1は支持体、2は金属、3は不 密性金属塩、4は参照電解質そして5はイオン選 択性膜を示し、一方第2図において11は支持体、 12は導電性層、13はレドックスカップル層そ して15はイオン選択性膜を示す。

以下余白







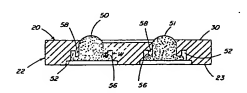


FIG. 5

第1頁の続き

優先権主張 31976年 5 月19日30アメリカ国 30687966

⑦発 明 者 デビッド・ブイリップ・ハンブ レン アメリカ合衆国ニユーヨーク・ ロチエスター・ゲイトウエイ・ ロウド42

同 クリド・パーシング・グローバ ー アメリカ合衆国ニユーヨーク・ ピツツフオード・カート・ロウ ド19

同 サン・ヒユン・キム アメリカ合衆国ニユーヨーク・ ロチエスター・サウスリツジ・ ドライプ98

手 続 補 正 魯(自発) 5. 補正の対象

1V: 全正の対象

特開昭52-142584(32)

明細書の「発明の詳細な説明」の概

昭和52年 7月 / 日

特許庁長官 熊 谷 善 二 股

 事件の表示 昭和 52年 特許顕 第 058150号

2. 発明の名称

イオン選択性電極

補正をする者
 事件との関係 特許出願人

名 称 イーストマン コダック カンパニー

4.代理人

6. 補正の内容

(1) 明細售第108頁第2行「m4」を『 μ4 』 に訂正する。